This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle Bureau international





(43) Date de la publication internationale 14 décembre 2000 (14.12.2000)

PCT

(10) Numéro de publication internationale WO 00/75178 A1

HOECHST MARION ROUSSEL [FR/FR]; 1, terrasse

(71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US):

Bellini, F-92800 Puteaux (FR).

- (51) Classification internationale des brevets7: C07K 7/56, A61K 38/12, A61P 31/10
- (21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR00/01569

- (22) Date de dépôt international: 8 juin 2000 (08.06.2000)
- (25) Langue de dépôt:

français

(26) Langue de publication:

français

(30) Données relatives à la priorité:

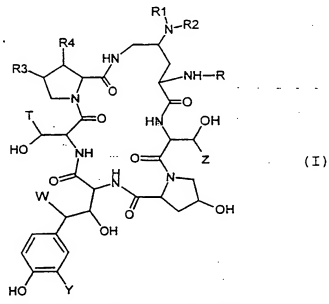
99/07252

9 juin 1999 (09.06.1999) FR

- (72) Inventeurs; et
- (75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement): CORBIER, Alain [FR/FR]; 2, square du Cèdre, F-91370 Verrières le Buisson (FR). FAUVEAU, Patrick [FR/FR]; 40, avenue Camille Desmoulins, F-93190 Livry Gargan (FR). PIETRE-DISCHAMP, Nathalie [FR/FR]; 48, chemin Moque Bouteille, F-94490 Ormesson sur Marne (FR). SCHIO, Laurent [FR/FR]; 24, Allée Charles Magne, F-93140 Bondy (FR). VICAT, Pascale [FR/FR]; 37, rue des Epinettes, F-75017 Paris (FR).

[Suite sur la page suivante]

- (54) Title: NOVEL ECHINOCANDIN DERIVATIVES, METHOD FOR PREPARING SAME AND USE AS ANTIFUNGAL AGENTS
- (54) Titre: NOUVEAUX DERIVES DE L'ECHINOCANDINE, LEUR PROCEDE DE PREPARATION ET LEUR APPLICATION COMME ANTIFONGIQUES



(57) Abstract: The invention concerns compounds of formula (I) wherein: either R_1 and $R_2 = H$, OH, alkyl optionally substituted, or NR_1 forms with the carbon bearing NR_1R_2 a double bond and R_2 is XRa, X being O, NH or N-alkyl and Ra being H, alkyl optionally substituted, or R_2 is e-N = C(-N-d)-N(f)-g; $R_3 = H$, OH, CH₃; $R_4 = H$, OH; $R_4 = H$, OH, CH₂CONH₂, CH₂C=N, (CH₂)₂NH₂, (CH₂)₂Nalk⁺X⁻; Y = H, OH, halogen, OSO₃H; W = H, OH; Z = H or CH₃. The products have antifungal properties.

WO 00/75178 A1



- (74) Mandataire: TONNELIER, Marie-José; Hoechst Marion Roussel, 102, route de Noisy, F-93235 Romainville Cedex (FR).
- (81) États désignés (national): AE, AG, AL, AU, BA, BB, BG, BR, CA, CN, CR, CU, CZ, DM, DZ, EE, GD, GE, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KP, KR, LC, LK, LR, LT, LV, MA, MG, MK, MN, MX, MZ, NO, NZ, PL, RO, SG, SI, SK, TR, TT, UA, US, UZ, VN, YU, ZA.
- (84) États désignés (régional): brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU,

MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée:

- Avec rapport de recherche internationale.
- Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si des modifications sont recues.

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se réfèrer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

(57) Abrégé: L'invention a pour objet les composés de formule (I), dans lesquels ou bien R_1 et R_2 = H, OH, alkyle éventuellement substitué, ou bien NR_1 forme avec le carbone portant NR_1R_2 une double liaison et R_2 est XRa, X étant O, NH ou N-alkyle et Ra étant H, alkyle éventuellement substitué, ou R_2 est e-N=C(-N-d)-N(f)-g; R_3 = H, OH, CH₃; R_4 = H, OH; R_2 = chaîne renfermant jusqu'à 30 atomes de carbone, renfermant éventuellement un ou plusieurs hétéroatomes, un ou plusieurs hétérocycles, R_3 = H, CH₃, CH₂CONH₂, CH₂C=N, (CH₂)₂NH₂, (CH₂)₂Nalc+X-; R_3 = H, OH, Halogène, OSO₃H; R_4 = H, OH; R_5 = H ou CH₃. Les produits présentent des propriétés antifor

Nouveaux dérivés de l'échinocandine, leur procédé de préparation et leur application comme antifongiques.

La présente invention concerne de nouveaux dérivés de 5 l'échinocandine, leur procédé de préparation et leur application comme antifongiques.

L'invention a pour objet sous toutes les formes d'isomères possibles ainsi que leurs mélanges, les composés de formule (I) :

R1
$$\sim$$
 R2 \sim R3 \sim NH \sim R2 \sim NH \sim R3 \sim NH \sim R4 \sim NH \sim R5 \sim NH \sim R7 \sim NH \sim NH

25 dans lesquels

ou bien R₁ et R₂ identiques ou différents l'un de l'autre, représentent un atome d'hydrogène, un radical hydroxyle, un radical alkyle renfermant jusqu'à 8 atomes de carbone linéaire, ramifié ou cyclique, éventuellement interrompu par un atome d'oxygène éventuellement substitué par un atome d'halogène, un radical OH, un radical

$$N = \begin{bmatrix} a \\ b \end{bmatrix}$$

35

a et b identiques ou différents l'un de l'autre, représentant un atome d'hydrogène ou un radical alkyle renfermant jusqu'à 8 atomes de carbone, a et b pouvant éventuellement former avec l'atome d'azote un hétérocycle renfermant éventuellement un ou plusieurs hétéroatomes supplémentaires, ou bien R_1 forme avec l'atome de carbone endocyclique

portant le radical N une double liaison et ou bien R2 R2

représente un radical XRa, X représentant un atome d'oxygène ou un radical NH ou N-alkyle renfermant jusqu'à 8 atomes de carbone et Ra représente un atome d'hydrogène, un radical alkyle linéaire, ramifié ou cyclique renfermant jusqu'à 8 atomes de carbone éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène, par un ou plusieurs radicaux OH, CO₂H, CO₂alc,

20 a' et b' représentant un atome d'hydrogène, un radical alkyle renfermant jusqu'à 8 atomes de carbone, a' et b' pouvant former un hétérocycle renfermant éventuellement un ou plusieurs hétéroatomes supplémentaires et/ou par un hétérocycle renfermant un ou plusieurs hétéroatomes ou R2 25 représente un radical

30

dans lequel d, e, f et g représentent un atome d'hydrogène ou un radical alkyle renfermant jusqu'à 8 atomes de carbone, f et g pouvant en outre représenter un radical acyle renfermant jusqu'à 8 atomes de carbone, e et f pouvant également former un cycle renfermant éventuellement un ou plusieurs hétéroatomes,

 R_3 représente un atome d'hydrogène, un radical méthyle ou hydroxyle

33

 R_4 représente un atome d'hydrogène ou un radical hydroxyle R représente un radical choisi parmi les radicaux suivants :

$$\begin{array}{c|c} O & & \\ \hline \\ N-O & & \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c|c} O \\ \hline \\ O-N \end{array} \\ \begin{array}{c} O(\operatorname{CH}_2)_4\operatorname{CH}_3 \end{array}$$

4

T représente un atome d'hydrogène, un radical méthyle, un radical CH_2CONH_2 , $CH_2C\equiv N$, un radical $(CH_2)_2NH_2$ ou $(CH_2)_2Nalc^+X^-$, X étant un atome d'halogène et alc un radical alkyle renfer- 15 mant jusqu'à 8 atomes de carbone,

Y représente un atome d'hydrogène, un radical hydroxyle ou un atome d'halogène ou un radical OSO_3H ou l'un des sels de ce radical,

W représente un atome d'hydrogène ou un radical OH,

Z représente un atome d'hydrogène ou un radical méthyle,
ainsi que les sels d'addition avec les acides des produits de
formule (I).

Parmi les sels d'addition avec les acides, on peut citer, ceux formés avec les acides minéraux, tels que les acides chlorhydrique, bromhydrique, sulfurique ou phosphorique ou avec les acides organiques comme l'acide formique, acétique, trifluoroacétique, propionique, benzoïque, maléique, fumarique, succinique, tartrique, citrique, oxalique, glyoxylique, aspartique, alcanesulfoniques, tels que les acides méthane ou éthane sulfoniques, arylsulfoniques tels que les acides benzène ou paratoluènesulfoniques.

L'invention a plus particulièrement pour objet les composés de formule I dans lesquels T représente un atome d'hydrogène, ceux dans lesquels W représente un atome d'hydrogène, ceux dans lesquels Z représente un radical méthyle, ceux dans lesquels Y représente un atome d'hydrogène, ceux dans lesquels R3 représente un radical méthyle, ceux dans lesquels R4 représente un radical

hydroxyle et ceux dans lesquels R représente un radical

$$\begin{array}{c} O \\ O \\ O \\ O \end{array}$$

.10 .

15

20

ou un radical

25

30 ceux dans lesquels R_1 représente un atome d'hydrogène, ceux dans lesquels R2 représente un radical

(CH₂)₂ NH₂

35 ceux dans lesquels R_2 représente un radical

et notamment les radicaux

ainsi que ceux dans lesquels R2 preprésente un radical

15

5

25

L'invention a plus particulièrement pour objet les composés de formule I dont la préparation est donnée ci-après dans la partie expérimentale.

Les composés de formule (I) présentent d'intéressantes 30 propriétés antifongiques ; ils sont notamment actifs sur Candida albicans et autres Candida comme Candida glabrata, krusei, tropicalis, pseudotropicalis, parapsilosis et Aspergillus fumigatus, Aspergillus flavus, Cryptococcus neoformans.

Les composés de formule (I) peuvent être utilisés en tant que médicaments chez l'homme ou l'animal, pour lutter notamment contre les candidoses invasives, digestives, urinaires, vaginales ou cutanées, les cryptococcoses, par

exemple les cryptococcoses neuroméningées, pulmonaires ou cutanées, les aspergilloses bronchopulmonaires et pulmonaires et les aspergilloses invasives de l'immunodéprimé.

Les composés de l'invention peuvent être utilisés 5 également dans la prévention des affections mycosiques chez les déprimés immunitaires congénitaux ou acquis.

Les composés de l'invention ne sont pas limités à une utilisation pharmaceutique, ils peuvent être également utilisés comme fongicides dans d'autres domaines que pharmaceutiques.

L'invention a donc pour objet à titre de composés antifongiques, les composés de formule (I) ainsi que leurs sels d'addition avec les acides.

L'invention a également pour objet les composés de 15 formule (I), à titre de médicaments.

L'invention a tout particulièrement pour objet les compositions pharmaceutiques renfermant comme principe actif au moins un composé de formule (I) ou l'un de ses sels d'addition avec les acides pharmaceutiquement acceptables.

Ces compositions peuvent être administrées par voie orale, rectale, parentérale ou par voie locale en application topique sur la peau et les muqueuses, mais la voie préférée est la voie orale ou parentérale.

Elles peuvent être solides ou liquides et se présenter

sous les formes pharmaceutiques couramment utilisées en
médecine humaine, comme par exemple, les comprimés simples ou
dragéifiés, les gélules, les granulés, les suppositoires, les
préparations injectables, les pommades, les crèmes, les gels;
elles sont préparées selon les méthodes usuelles. Le ou les
principes actifs peuvent y être incorporés à des excipients
habituellement employés dans ces compositions
pharmaceutiques, tels que le talc, la gomme arabique, le
lactose, l'amidon, le stéarate de magnésium, le beurre de
cacao, les véhicules aqueux ou non, les corps gras d'origine
animale ou végétale, les dérivés paraffiniques, les glycols,
les divers agents mouillants, dispersants ou émulsifiants,
les conservateurs.

L'invention a également pour objet un procédé

14.2

de préparation des composés de formule (I) caractérisé en ce que l'on soumet un composé de formule (II)

dans laquelle R, R₃, R₄, T, Y, W et Z conservent leur signification précédente, à l'action d'une amine ou d'un 20 dérivé d'amine susceptible d'introduire

25

dans lequel R₁ et R₂ conservent leur signification précédente et si désiré à l'action d'un agent de réduction et/ou d'un agent de fonctionhalisation de l'amine, et/ou d'un acide pour former le sel du produit obtenu, et/ou d'un agent de séparation des différents isomères obtenus, et obtient ainsi le composé de formule (I) tel que défini ci-dessus.

Les composés de formule II mis en oeuvre sont des produits nouveaux et sont en eux-mêmes un objet de 35 l'invention.

L'invention a également pour objet un procédé caractérisé en ce que l'on soumet un composé de formule (III)

9

dans laquelle les différents substituants conservent leur signification précédente à l'action d'un agent capable de remplacer NH_2 par NHR, R conservant sa signification précédente pour obtenir le composé de formule (IV)

que l'on soumet à l'action de l'iodure de triméthylsilyle pour obtenir le composé de formule (II) correspondant

(II)

Les composés de formule III et IV mis en oeuvre sont des produits nouveaux et sont en eux-mêmes un objet de la présente invention.

Parmi les produits de formule III et IV préférés, on peut citer tout particulièrement les produits dont la 20 préparation est donnée ci-après dans la partie expérimentale.

Les exemples suivants illustrent l'invention sans toutefois la limiter :

Préparation 1 : "nucléus" de déoxymulundocandine

On dissout 2 g de déoxymulundocandine dans 20 ml de

25 DMSO. On verse cette solution dans une suspension renfermant
120 g d'Actinoplanes utahensis FH2264 dans 870 ml d'un tampon
KH2PO4, K2HPO4 (pH: 6.8). On maintient le mélange réactionnel sous agitation pendant 70 heures à 30°C. On filtre. On
lave le mycelium avec le tampon de phosphate (pH: 6.8). On

30 réunit les liquides de lavage et le filtrat. On chromatographie le produit obtenu sur une résine DIAION HP 20.et
obtient un produit que l'on utilise tel quel ci-après.

EXEMPLE 1: 1-[4-[(2-aminoéthyl)amino]-N2-[[4-[5-[4-pentylexy)-phényl]-3-isexazelyl]-phényll-carbonyll-L-ornithinel-4-

oxy)-phényl]-3-isoxazolyl]-phényl]-carbonyl]-L-ornithine]-4(4-hydroxyphényl)-L-threonine]-5-L-serine-echinocandine B
(isomère A et isomère B).

STADE A: 1-[(4R,5R)-4,5-dihydroxy-N2-[[4-[5-[4-(pentyloxy)-phényl]-isoxazol-3-yl]-phényl]-carbonyl]-L-ornithine]-4-[4-

(4-hydroxyphényl)-L-threonine]-5-L-serine-echinocandine B.

On introduit sous agitation et atmosphère d'azote 16,8 g du produit de la préparation 1 dans 552 ml de DMF. On agite pendant 5 minutes et ajoute 19 g d'ester de formule

$$F = F = O - C - O - (CH2)4-CH3$$

On agite pendant 29 heures. On filtre, concentre sous pression réduite. On reprend à l'éther, triture, essore, lave à l'éther éthylique, chromatographie sur silice en éluant avec le mélange chlorure de méthylène méthanol (85/15). On obtient ainsi le produit attendu rf = 0,24

STADE B: 1-[4-oxo-N2-[[4-[5-[4-(pentyloxy)-phényl]-isoxazol-3-yl]-phényl]-carbonyl]-L-ornithine]-4-[4-(4-hydroxyphényl)-L-threonine]-5-L-serine-echinocandine B.

On ajoute 6,12 ml d'iodure de triméthylsilyle dans une suspension renfermant 16,1 g du produit du stade A et 374 ml d'acétonitrile. On chauffe ensuite 15 mn à 60°C puis on hydrolyse avec une solution saturée de thiosulfate de sodium. On amène à sec sous pression réduite puis on chromatographie sur silice en éluant avec le mélange chlorure de méthylène, méthanol, eau 86-13-1. On obtient le produit recherché rf = 0,23.

Spectre de masse

MH+ = 1083, 6

30 Mna+ = 1105, 6

STADE C: Trifluoroacétate de 1-[4-[(2-aminoéthyl)-amino]-N2-[[4-[5-[4-(pentyloxy)-phényl]-3-isoxazol-yl]-phényl]-carbonyl]-L-ornithine]-4-[4-(4-hydroxyphényl)-L-threonine]-5-L-serine-echinocandine B (Isomère A et isomère B).

On introduit 8,6 mg de NaBH3CN dans un mélange de 120 mg de produit du stade précédent, 2,4 ml de méthanol, 60 mg d'éthylènediamine diacétate en présence de siliporite activé 4A. On maintient le mélange réactionnel sous agitation et

.

atmosphère d'azote pendant 18 heures. On filtre, concentre et purifie le produit obtenu par HPLC semi préparative en éluant avec le mélange acétonitrile $/\mathrm{H}_2\mathrm{O}/\mathrm{TFA}$ (40-60-0,02 %). On récupère 14,5 mg du produit recherché.

5 Spectre de masse

1127+ = MH+

1149+ = Mna+

On récupère : Isomère A : 14,5mg

Isomère B : 17,5 mg

- 10 EXEMPLE 2: Trifluoroacetate de trans-1-[4-[(2-aminocyclo-hexyl)-amino]-N2-[[4-[5-[4-(pentyloxy)-phényl]-3-isoxazolyl]-phényl]-carbonyl]-L-ornithine]-4-[4-(4-hydroxyphényl)-L-threonine]-5-L-serine-echinocandine B (Isomère A et Isomère B).
- On ajoute sous agitation et sous atmosphère d'azote, jusqu'à obtention d'un pH voisin de 6, 40 µl environ d'acide acétique dans une solution renfermant 100 mg du produit obtenu au stade B de l'exemple précédent 3 ml de méthanol, 32 mg de (1R, 2R)(-)-1,2-diaminocyclohexane en présence de
- siliporite activé 3A. On agite pendant 5 minutes et introduit 12 mg de NaBH $_3$ CN. On maintient le mélange réactionnel sous agitation pendant 18 heures. On filtre et concentre sous pression réduite. On purifie le produit obtenu par HPLC semi- préparative (éluant CH $_3$ CN, H $_2$ O, TFA 50-50-0,02 %).
- 25 Isomère A pds = 11 mg
 Isomère B pds = 14 mg
 Spectre de masse
 1181,5 MH+
- EXEMPLE 3: Trifluoroacetate de trans-1-[4-[(2-aminocyclo-30 hexyl)-amino]-N2-[[4-[5-[4-(pentyloxy)-phényl]-3-isoxazolyl]phényl]-carbonyl]-L-ornithine]-4-[4-(4-hydroxyphényl)-Lthreonine]-5-L-serine-echinocandine B (Isomère A et isomère B).

En opérant comme à l'exemple 2 avec (1S, 2S)-(-)-1,2-

35 diaminocyclohexane, on obtient

Isomère A = 7,4 mg

Isomère B = 10,8 mg

Spectre de masse

1181,5 = MH+

EXEMPLE 4: Trifluoroacetate de 1-[4-[(2(S)-aminopropyl)-amino]-N2-[[4-[5-[4-(pentyloxy)-phényl]-3-isoxazolyl]-phényl]-carbonyl]-L-ornithine]-4-[4-(4-hydroxyphényl)-L-threonine]-5-L-serine-echinocandine B (Isomère A et isomère B).

En opérant comme à l'exemple 1 on a obtenu :

Isomère A : 13 mg

Isomère B : 10 mg

10- EXEMPLE-5: Trifluoroacetate de trans-1-[4-[(2-aminocyclo-hexyl)-amino]-N2-[[4-[3-[4-(pentyloxy)-phényl]-1,2,4-oxadiazol-5-yl]-phényl]-carbonyl]-L-ornithine]-4-[4-(4-hydroxyphényl)-L-threonine]-5-L-serine-echinocandine B

STADE A: 1-[(4R,5R)-4,5-dihydroxyN2-[[4-[3-[4-(pentyloxy)-phényl]-1,2,4-oxadiazol-5-yl]-phényl]-carbonyl]-L-ornithine]-4-[4-(4-hydroxyphényl)-L-threonine]-5-L-serine-echinocandine B.

En opérant comme à l'exemple 1 stade A, on a obtenu le produit recherché

20 Spectre de masse 1124 = MNa+

STADE B: 1-[4-oxo-N2-[[4-[3-[4-(pentyloxy)-phényl]-1,2,4-oxadiazol-5-yl]-phényl]-carbonyl]-L-ornithine]-4-[4-(4-hydroxyphényl)-L-threonine]-5-L-serine-echinocandine B.

En opérant comme à l'exemple 1 stade B, on a obtenu le 25 produit recherché.

Spectre de masse 1106,6 = MNa+1090,8 = MH+

STADE C: Trifluoroacetate de trans-1-[4-[(2-aminocyclo-hexyl)-amino]-N2-[[4-[3-[4-(pentyloxy)-phényl]-1,2,4-

30 oxadiazol-5-yl]-phényl]-carbonyl]-L-ornithine]-4-[4-(4-hydroxyphényl)-L-threonine]-5-L-serine-echinocandine B.

En opérant comme à l'exemple 1 stade C, à partir de 150 mg du produit du stade B, et de 51,4 mg de (15,25)1,2-diaminocyclohexane, on obtient 165 mg de produit brut que 35 l'on purifie par HPLC semi préparative (colonne KROMASIL C18)

(éluant : CH_3CN-H_2O-TFA 45-55-0,1). On obtient : Isomère A 10,8 mg

Isomère B 5,2 mg

```
Spectre de masse : 1204 = MNa^{+}
. 1182 = MHa^{+}
```

EXEMPLE 6: Trifluoroacétate de 1-[4-[(2-aminoéthyl)amino]-N2-[[4-[5-[4-(pentyloxy)-phényl]-1,3,4-thiadiazol-2-yl]-phényl]-carbonyl]-L-ornithine]-4-[4-(4-hydroxyphényl)-L-threonine]-5-L-serine-echinocandine B.

STADE A: 1-[(4R,5R)-4,5-dihydroxy-N2-[[4-[3-[4-(pentyloxy)-phényl]-1,3,4-thiadiazol-2-yl]-phényl]-carbonyl]-L-ornithine]-4-[4-(4-hydroxyphényl)-L-threonine]-5-L-serine-echinocandine B.

On agite pendant 5 minutes à 20°C une suspension renfermant 2 g d'acide $4-[5-[4-(pentyloxy)-phényl]-1,3,4-thiadiazol-2-yl]-benzoique 30 ml de DMF et 30 ml de dioxanne et ajoute à <math>0/\pm 5$ °C 1,55 ml de tributylamine, 7,74 ml de

- 15 chloroformiate d'isobutyle. On agite pendant 3 mn à 0±5°C puis 3 heures à la température ambiante. On introduit 4,53 g de nucleus de deoxymulundocandine obtenu comme à la préparation 1. On agite pendant 16 heures à 20°C. On concentre à sec. On reprend dans l'éther éthylique. On essore
- 20 et lave à l'éther éthylique. On sèche. On obtient 7,8 g de produit que l'on purifie par chromatographie sur silice en éluant avec le mélange chlorure de méthylène-méthanol-eau 86-13-1. On obtient 2,51 g de produit recherché.

STADE B: 1-[4-oxo-N2-[[4-[5-[4-(pentyloxy)-phényl]-1,2,4-25 thiadiazol-2-yl]-phényl]-carbonyl]-L-ornithine]-4-[4-(4-hydroxyphényl)-L-threonine]-5-L-serine-echinocandine B.

En opérant comme au stade B de l'exemple 1, on obtient le produit recherché.

STADE C: 1-[4-[(2-aminoethyl)amino]-N2-[[4-[3-[4-(pentyl-oxy)-phényl]-1,3,4-thiadiazolol-2-yl]-phényl]-carbonyl]-L-ornithine]-4-[4-(4-hydroxyphényl)-L-threonine]-5-L-serine-echinocandine B.

En opérant comme à l'exemple 1, stade C à partir du produit du stade précédent et de diacétate d'éthylènediamine, 35 on obtient le produit recherché.

Isomère A pds = 8 mgIsomère B pds = 9 mg

EXEMPLE 7 : Trifluoroacétate de trans 1-[4-[(2-aminocyclo-

hexyl) -amino] -N2-[[4-[5-[4-(pentyloxy)-phényl]-1,3,4-thiadiazol-2-yl]-phényl]-carbonyl]-L-ornithine]-4-[4-(4-hydroxyphényl)-L-threonine]-5-L-serine-echinocandine B

En opérant comme à l'exemple 1, à partir du produit du 5 stade B de l'exemple 5 (50 mg) et de (15,2S)(+)1,2-diaminocyclohexane (15,6 mg), on obtient le produit recherché.

Isomère A = 4 mg

Isomère B = 6.5 mg

- 10 EXEMPLE 8: Trifluoroacétate de trans 1-[4-[(2-aminocyclo-hexyl)-amino]-N2-[[4-[5-[4-(pentyloxy)-phényl]-1,2,4-thiadiazol-2-yl]-phényl]-carbonyl]-L-ornithine]-4-[4-(4-hydroxyphényl)-L-threonine]-5-L-serine-echinocandine B (Isomère A et isomère B)
- 15 En opérant comme à l'exemple 1 stade C à partir du produit du stade B de l'exemple 5 (50 mg) et du (1R,2R)-1,2-diaminocyclohexane (15,6 mg), on obtient le produit recherché.

Isomère A = 8,8 mg

20 Isomère B = 10,6 mg

EXEMPLE : Composition pharmaceutique :

On a préparé des comprimés renfermant :

- Produit de l'exemple 1..... 150 mg
- Excipient q.s.p. 1 g
- 25 (Détail de l'excipient : amidon, talc, stéarate de magnésium).

ETUDE PHARMACOLOGIQUE

30 A - Inhibition de la glucane synthase de Candida albicans. On purifie des membranes de Candida albicans selon le procédé décrit par Tang et al Antimicrob. Agents Chemother 35, 99-103, 1991. 22,5 μg de protéines membranaires sont incubées dans un mélange de 2Mm de 14C-UDP glucose (activité 35 spécifique = 0,34 mCi./mmol, 50 μg d'α-amylase, 1Mm de dithiotreitol (DTT), 1Mm EDTA, 100Mm NaF, 7μM de GTP-γ-S, 1M de sucrose et 50Mm DE Tris-HCL (pH 7,8) dans un volume de 100μl. Le milieu est incubé à 25°C pendant 1 heure et la réaction terminée par addition de TCA à une concentration finale de 5%. Le mélange réactionnel est transféré sur un filtre de fibre de verre pré-humidifié. Le filtre est lavé, séché et sa radioactivité est comptée.

La mulundocandine est utilisé comme contrôle positif.

Le contrôle du véhicule est effectué avec la même

quantité de DMSO 1%. Les résultats obtenus montrent que les produits de l'invention présentent sur ce test une bonne activité en particulier les produits de l'exemple 1.

10-B - activité sur l'enzyme d'Aspergillus fumigatus.

L'enzyme est préparée selon le procédé de Beaulieu et al. (Antimicrob. Agents Chenother 38, 937-944, 1994.

Le protocole utilisé est identique au protocole décrit ci-dessus pour l'enzyme de Candida albicans sauf que l'on 15 n'utilise pas de dithiotreitol dans le mélange réactionnel. Les produits présentent sur ce test une bonne activité.

(I)

REVENDICATIONS

1) Sous toutes les formes d'isomères possibles ainsi que leurs mélanges, les composés de formule (I) :

5

15

20 dans lesquels

ou bien R₁ et R₂ identiques ou différents l'un de l'autre, représentent un atome d'hydrogène, un radical hydroxyle, un radical alkyle renfermant jusqu'à 8 atomes de carbone linéaire, ramifié ou cyclique, éventuellement interrompu par un atome d'oxygène éventuellement substitué par un atome

d'halogène, un radical OH, un radical N, a et b

30

identiques ou différents l'un de l'autre, représentant un atome d'hydrogène ou un radical alkyle renfermant jusqu'à 8 atomes de carbone, a et b pouvant éventuellement former avec l'atome d'azote un hétérocycle renfermant éventuellement un ou plusieurs hétéroatomes supplémentaires, ou bien R₁ forme avec l'atome de carbone endocyclique

portant le radical N une double liaison et ou bien R2

représente un radical XRa, X représentant un atome d'oxygène ou un radical NH ou N-alkyle renfermant jusqu'à 8 atomes de carbone et Ra représente un atome d'hydrogène, un radical 10 alkyle linéaire, ramifié ou cyclique renfermant jusqu'à 8 atomes de carbone éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène, par un ou plusieurs radicaux OH, CO₂H, CO₂alc, par un radical

15 N a'

a' et b' représentant un atome d'hydrogène, un radical alkyle renfermant jusqu'à 8 atomes de carbone, a' et b' pouvant 20 former un hétérocycle renfermant éventuellement un ou plusieurs hétéroatomes supplémentaires et/ou par un hétérocycle renfermant un ou plusieurs hétéroatomes ou R₂ représente un radical

25 d · f N-C-N g

dans lequel d, e, f et g représentent un atome d'hydrogène ou 30 un radical alkyle renfermant jusqu'à 8 atomes de carbone, f et g pouvant en outre représenter un radical acyle renfermant jusqu'à 8 atomes de carbone, e et f pouvant également former un cycle renfermant éventuellement un ou plusieurs hétéroatomes,

35 R₃ représente un atome d'hydrogène, un radical méthyle ou hydroxyle

 R_4 représente un atome d'hydrogène ou un radical hydroxyle R représente un radical choisi parmi les radicaux suivants :

T représente un atome d'hydrogène, un radical méthyle, un 10 radical CH2CONH2, CH2CN, un radical (CH2)2NH2 ou (CH2)2Nalc[†]X⁻, X étant un atome d'halogène et alc un radical alkyle renfermant jusqu'à 8 atomes de carbone,

Y représente un atome d'hydrogène, un radical hydroxyle ou un atome d'halogène ou un radical OSO₃H ou l'un des sels de ce 15 radical,

W représente un atome d'hydrogène ou un radical OH,
Z représente un atome d'hydrogène ou un radical méthyle,
ainsi que les sels d'addition avec les acides des produits de

formule (I).

- 20 2) Les composés de formule (I) définis à la revendication 1 dans lesquels T représente un atome d'hydrogène.
 - 3) Les composés de formule (I) définis à la revendication l ou 2 dans lesquels W représente un atome d'hydrogène.
 - 4) Les composés de formule (I) définis à l'une quelconque
- 25 des revendications 1 à 3, dans lesquels Z représente un radical méthyle.
 - 5) Les composés de formule (I) définis à l'une quelconque des revendications 1 à 4 dans lesquels Y représente un atome d'hydrogène.
- 30 6) Les composés de formule (I) définis à l'une quelconque des revendications 1 à 5 dans lesquels R_3 représente un radical méthyle.
- 7) Les composés de formule définis à l'une quelconque des revendications 1 à 6 dans lesquels R₄ représente un radical35 d'hydroxyle.
 - 8) Les composés de formule (I) définis à l'une quelconque des revendications 1 à 7 dans lesquels R représente un radical

$$\begin{array}{c} S \\ N-N \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} O(CH_2)_4CH_3 \end{array}$$

0 || /-N

$$\begin{array}{c|c} O & & \\ & & \\ \hline \\ O & N \end{array} \\ \begin{array}{c} O(CH_2)_4CH_3 \end{array}$$

•

ou un radical

15

20

- 9) Les composés de formule I définis à l'une quelconque des 30 revendications 1 à 8 dans lesquels R_1 représente un radical d'hydrogène.
 - 10) Les composés de formule définis à l'une quelconque des renvendications 1 à 9 dans lesquels R_2 représente un radical

(CH₂)₂ NH₂

11) Les composés de formule I définis à l'une quelconque des revendications 1 à 9 dans lesquels R_2 représente un radical

et notamment les radicaux

et NH₂ et ''''NH₂

15 12) Les composés de formule I définis à l'une quelconque des revendications 1 à 9 dans lesquels R_2 représente un radical

- 13) Les composés de formule I définis à la revendication 1 dont les noms suivent :
- 30 Trifluoroacétate de 1-[4-[(2-aminoéthyl)-amino]-N2-[[4-[5-[4-(pentyloxy)-phényl]-3-isoxazolyl]-phényl]-carbonyl]-L-ornithine]-4-[4-(4-hydroxyphényl)-L-threonine]-5-L-serine-echinocandine B,
- Trifluoroacétate de trans-1-[4-[(2-aminocyclohexyl)-amino]-35 N2-[[4-[5-[4-(pentyloxy)-phényl]-3-isoxazolyl]-phényl]-
- carbonyl]-L-ornithine]-4-[4-(4-hydroxyphényl)-L-threonine]-5-L-serine-echinocandine B,
 - Trifluoroacétate de 1-[4-[(2(S)-aminopropyl)-amino]-N2-[[4-

[5-[4-(pentyloxy)-phényl]-3-isoxazolyl]-phényl]-carbonyl]-L-ornithine]-4-[4-(4-hydroxyphényl)-L-threonine]-5-L-serine-echinocandine B,

- Trifluoroacétate de 1-[4-[(2-aminoéthyl)amino]-N2-[[4-[5-
- 5 [4-(pentyloxy)-phényl]-1,3,4-thiadiazol-2-yl]-phényl]carbonyl]-L-ornithine]-4-[4-(4-hydroxyphényl)-L-threonine]-5L-serine-echinocandine B,
 - Trifluoroacétate de trans 1-[4-[(2-aminocyclohexyl)-amino]-N2-[[4-[5-[4-(pentyloxy)-phényl]-1,3,4-thiadiazol-2-yl]-
- 10 phényl]-carbonyl]-L-ornithine]-4-[4-(4-hydroxyphényl)-L-threonine]-5-L-serine-echinocandine B,
 - Trifluoroacétate de trans 1-[4-[(2-aminocyclohexyl)-amino]-N2-[[4-[3-[4-(pentyloxy)-phényl]-1,2,4-oxadiazol-5-yl]-phényl]-carbonyl]-L-ornithine]-4-[4-(4-hydroxyphényl)-L-
- 15 threonine]-5-L-serine-echinocandine B.
 14) Procédé de préparation des composés de formule (I) définis à l'une quelconque des revendications 1 à 13, caractérisé en ce que l'on soumet un composé de formule (II)

dans laquelle R, R₃, R₄, T, Y, W et Z conservent leur 35 signification précédente, à l'action d'une amine ou d'un dérivé d'amine susceptible d'introduire

conservent leur signification précédente et si désiré à l'action d'un agent de réduction et/ou d'un agent de fonctionnalisation de l'amine, et/ou d'un acide pour former le sel du produit obtenu, et/ou d'un agent de séparation des différents isomères obtenus,

et obtient ainsi le composé de formule (I) tel que défini à la revendication 1.

- 15) A titre de produits chimiques nouveaux, les composés de 15 formule (II) définis à la revendication 14.
 - 16) Procédé selon la revendication 14 caractérisé en ce que l'on soumet un composé de formule (III)

dans laquelle les différents substituants conservent leur signification précédente à l'action d'un agent capable de remplacer NH₂ par NHR, R conservant sa signification précédente pour obtenir le composé de formule (IV)

que l'on soumet à l'action de l'iodure de triméthylsilyle pour obtenir le composé de formule (II) correspondant

20

25

30

- 17) A titre de produits chimiques nouveaux les composés de 35 formule III et IV définis à la revendication 16.
 - 18) A titre de composés antifongiques, les composés de formule (I) définis à l'une quelconque des revendications l à 13, ainsi que leurs sels d'addition avec les acides.

PCT/FR00/01569

19) Les compositions pharmaceutiques renfermant à titre de médicament au moins un composé de formule (I) défini à l'une quelconque des revendications 1 à 13, ainsi que leurs sels d'addition avec les acides pharmaceutiquement acceptables.

5